(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

^②公開特許公報(A)

昭55—162772

Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	号 ②公開 昭和55年(1980)12月18 日	I
C 07 D 213/64		7138—4 C		
213/65		7138-4 C	発明の数 1	
213/68	•	7138—4 C	審査請求 未請求	
213/70	•	7138-4 C		
213/82		7138-4 C		
213/85		7138—4 C		
215/22		7306—4 C		
217/14		73064 C	•	
217/24		7306—4 C		
235/26	*	7306—4 C		
239/32	_	6670—4 C	※ (全 6 頁)

60置換酢酸誘導体の製造法

②特

顧 昭55-69434

22出

厦 昭49(1974)5月22日

❷特

顕 昭49-58244の分割

@発 明 者 浜田芳徳

尼崎市武庫豊町2の5の53の30

3

切出 願 人 塩野袋製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

砂代 理 人 弁理士 岩崎光隆

最終頁に続く



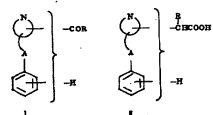
2 Mar.

4 発明の名称

置換酢酸脂等体の製造法

2特許請求の範囲

一般式!で表わされる化合物にアルコキシメチレン三炭化水素基置換フオスフオフンを反応させ、 て得られる化合物を加水分解しついで酸化して一 般式!で表わされる化合物を得ることを特徴とす る量換酢量誘導体の製造法。



(式中、Nはピリロン、ピリモジン、イモデリールまたはテトラゾールを表わし、Bは炭化水茶基を表わし、Aは輸業または硬度を表わし、Nはよび上記ペンゼン環上には反応に影響を及ばさない

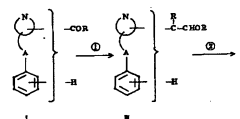


「A」 「3個の世換薬を有していてもよくあるいは結合ペ ンゼン環または総合脳環を有していてもよく—COR 基はこの結合ペンゼン環上にあつてもよい。

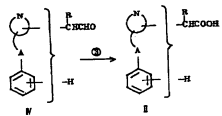
3 発明の群態な説明

本発明は置換酢酸誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用も含む)および鎮痛作用を示し医業または動物薬として 有用な置換酢を誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によって示される。



(白余不以)



(式中、Nはピリタン、ピリミタン・イミダゾールをたはテトラゾールを変わし、Rは炭化水素基を表わし、Aは酸素または硫黄を表わし、Nおよび上配ベンゼン環は区応に影響を及ぼさない!~3個の置換差を有していてもよくあるいは縮合ベンゼン環または結合脳環を有していてもよく。
-COR 益はこの組合ベンゼン環上にあつてもよい。
Kはアルキル基を表わす。)

本発明方法は一般式 I で表わされる化合物をアルコキシメチシン三炭化水素製換フオスフオナンと反応させるいわゆるウイティツヒ (Wittig) 反応に付し(反応①)、得られる化合物質を加水分解に付し化合物がとした(反応②) 後輩化反応に

- 3 -



常不活性気流中で行われる。得られる化合物里はついで反応③すなわち加水分解反応に付し、アルコキシメチレン基をアルデヒド基にする。 この加水分解は通常エノールエーテルを加水分解する際に用いられる手段を用いることができる。 例えば、酸として複数・硫酸・硝酸またはこれらと有機酸(例えば、酢酸)などとの混合物を用いることができる。 塩基として水酸化アルカリ。炭酸アルカリなどが用いられ水あるいは含水溶媒の存在下で加熱することにより実施される。生成する化合物形は単複することなく次工程③に付すことができる。

反応③は化合物 Nのアルデヒド基をカルボキンル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に単じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム。過酸化水素、酸化低などにより水中または有機溶媒中で酸化してもよいし、硝酸、クロム酸、一碳酸と過酸化的。または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上記反応①。③および②の工程において反応を受ける環上の電換基は各反応の節後に電換基を修飾



特開昭55-162772(2)

付して目的とする重換酢酸調導体 B を得る(反応 ②)ものである。

次に本発明方法の実施について詳細に記する。 反応①は通常のウイテイツヒ反応に従つて行えば よく。種々のアルコキシメチレン三炭化水業置換 フオスフオラン(例えば,メトキレメテレントリ フエニルフオスフオラン,メトキシメチレントリ (メトキシメチル)フオスフオラン。エトキシメ チレントリプチルフオスフオランなど)が原料化 合物と反応条件に応じて通宜選択し使用される。 例えば、上記フオスフオランにハロゲン化水素が 付加したフォスフォニウム塩を使用し、有機金属 (例えば、フェニルリテカム。ブテルリテカムな ど)を用いてユーテル類(例えば、エーテル、ジ ピニルエーテル。チトラヒドロフランなど)中で 必要に応じて加温下で化合物[と反応させるか, あるいはアルカリ金属アルコキサイド(例えば。 ナトリウムメチラート。ナトリウムエチラートな ど)を用いてルコキサイドと対応するアルコール 中で反応させるのが通常実際的である。反応は通

- **4** -



することにより。最終化おいて目的化合物を得る ようにすることができる。

なお、原料化合物『はハロゲノピリジン類にフェノール類またはチオフエノール類を必要に応じて担当性物質の存在下に反応させることにより、 製造される。

かくして得られた化合物 II はさらに分離・精製あるいは観測化・その他の必要に応じて・適当なアルカリ金属塩(例えば・ナトリウム・カリウム など)、アルカリ土類金属塩(例えば・カルシウム・マグネシウム・パリウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することができる。

本発明方法の目的化合物である實換酢酸酶導体 及びその複類は優れた抗炎症作用(抗リウマデ作 用も含む)または鎮痛作用を示し、医薬または動 物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本発明方法の実施部様を示

突旋例 /

·- 6 -

粉末にしたメトキシェテレントリフエニルフォスフォリカムクロライドユミュダリをエーテルスフォリカムクロライドユミュダリをエーテルを設める。内温 / 3~20 Cで / / 25 モルフエニルリチウムエーテル溶液 6 0 mlを 着下後 / 3 Cで / 5 分間からまぜる。 2 ーフエノキシィシーコーアセチルピリシンス / 4 9 のエーテル溶液 する。不落物を沪圭し沪液に氷水を注ぎエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶鍵を留去し 校道 / 2 6 2 9 をシリカゲルカラムクロマトに 経性 / 3 0 : /) 溶出を はに蒸留すると bP 4 4 mll / 47~/49 Cの 2 ーフェノキシー 3 ピリシンよ4 2 9 を得る。

元素分析 C₁₃H₁₃O₂Nとして 計算値: C.7466;H.627;N.589 実験値: C.749¢;H.637;N.579 IR v^{CHC83}cm⁻¹ /658,/590 NMR 8(CDC8₃) /88,/95(3H.d),/267, 270(3H.a),6/2.633(3H.g)

- 7 -



Me エメテル基、Me t =メトキシ基、Bt =エテル基、
Pr =プロピル基、i-Pr =イソプロピル基、
Bu =ブテル基、t -Bn =イソブテル基。
a-Bu = a ーブテル基、t-Be = t ーブテル基、
Ac =アセテル基、Aa =アニリノ基、
Ca(aE₂O) =カルシウム塩(a水和物)。
Ad =アルミニウム塩、d =分解点。

(以下余白)

特爾坦55-16277**2**(3)

本品と469を2×複数5の以に加え、20家気 協中一変かきまぜた後反応被にベンゼン1の以を 大れ変素気能中温マンガンでありの4と39のか 溶液3の以を20分で消下さらに変遷で10分で 高速3の以を20分で消失しで変速を かままぜた後不落物をデ去しで変速を かままぜた後で近くして、10分との はたを3をで近くした。 はたを3をで近くとした後にである。 10分とは はたながでである。 10分とは はたるではないである。 10分とないである。 10分とないでは、10分とでは 10分とでは、10分とでは、10分とでは 10のでは、10分とでは、10分とでは 10のでは、10分とに 10の方法により 高いのに 10の方法により 10のは

実施例ユーノの3

以下実施例!と同様にして下記の化合物を得る。なお、下記表中で用いられる略号は下記の意味を表わし、A個において例えばユーロはピリジン理の2位がエーテル結合していることを表わし、X,、X₂、Y₁、Y₂対よびY₃個において例えば4-Csはクロルが母核の4位を置換していることを表わす。

<u>-</u> z -

C. (H,0)203

1

0-9

30

	* *	*	أزر	7	N. SH	¥'.7	R CHCOOH	OH	
		代~	<u>_</u> , "		// ₇ `	ĭ			
東京	R CHCOOR O WE	ø	+	×	×	¥,	۲,	, A	(D,) #
7	~	Ė	٩	×	=	¤	Ħ	×	135~1315
·	*	ř	0-7	Ħ	Ħ	#-C1	Ħ	耳	119~1304
*	*	ż	9-7	×	Ħ	×	×	× .	P66~86
. •	*	Ř	7-0	Ħ	×	7	Ħ	Ħ	1075~10£54
. 🗸	*	ž	9	×	Ħ	725	Ħ	Ħ	84~83 q
	~	¥	9-7	×	Ħ	7	×	喵	111~011
•		ķ	7-0	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	56-46
•	•	Ä	0-9	Ħ	Ħ	*	Ħ	×	114-115
. 0	· Ч	Ķ	0-9	Ħ	Œ	×	Ħ	#	Cs (2H20)/34~/36
: :	7	Ä	9	20	×	ij	×	Ħ	C. (2H,0) JO-0/4
: 7	*	ĸ	7-8	≖	Ħ	724	Ħ	Ħ	116 W~65
. ~	*	Ä	7-0	ゴ	×	4-Ke1	Ħ	Ħ	129~130d
7	3	ž	9-7	×	Ħ	***	Ħ	#	101~1034
	. •1	ž	8-9	武	×	ĸ	Ħ	#	1143-1153
. *		ź	9	Ħ	×	#-#	때	Ħ	66~26
12	*	¥	7-8	Ħ	Ħ	×	E	Ħ	C4 (3/43 0)/40~/4/
. 4	M	ž	9-0	×	×	H-Mei	Ħ	Ħ	C= (/(B_20)/\$\$
•	*	Ħ	-	. #	×	# C !	I	Ħ	92~93
70	,	ķ	0 -9	=	Ħ	70	Ħ	# ,	108~107
7	.34	×	-	×	**	E CS	Ħ	Ħ	105~106d
77	~	ă	9	. E	×	# C P	==	=	76214
73	*	ä	9	Ħ	×	#-C00H	Ħ	Ħ	134~1564
7	*	Ä	9	*	#	3-CF ,	×	Ħ	Ca (#10)/55~/57
- 7	67	ž	8-9	#	Ħ	101	=	×	05/(0 ^F H) *3
7	3	ž	9	#	×	#-CONH	=	Ħ	/40~/47 (地面)
27	*	ž	0-7	=	Ħ	₩.	Ħ	當	Cs (4830)/87~/89
77	*	ĸ	7-0	×	Ħ	#-0¥0	==	I	Cs (2H30)/325~/325
7	Col.	Ä	0-7	=	=	4-04c	Ħ	Œ	Cs (40H30)/45
i	_							1	

ø

MARIN CHOOK 1

4 4 4 4

Ca (/,5th 30) /65~/666 C. (25H,0)/694 54 (15H JO) 2024 C. (2H30)/894 C. (2H.30)/954 1205-1215 5-Me /26~/27d 133~1264 123~12#4 103~104d 135-136 138~139d 113~114 155~/56 132~133ª PE#1~C#1 136~137 d 708~70£ 145-146 107~108 128~129 115~1164 135~136 911~511 07/~6// 120~121 120-131 86~874 (a) 🛦 63-69 81~62 63~63 26-96 86-66 16~06 ĭ Ť 73-(CH2)*-スキーペンプ スペーペンゾ 4-NECOOE1 #-NHCOA® #-NEA i i · 子 子 Į, , × ×

特権昭55-162772(5)

実施院	B CHCOOH の位置	R	-A-	x,	X,				₽ P (℃)
65	3	M.	6-0	H	H	23-~	ンゾ	H	/3/~/32
66	3	Mo	6-0	4-Me	5-Ne	н	H	H	144~145
67	4	Mo	2-0	56-	ベング	H	H	Ħ	C. (/SHP)2/6~2/7
68	3	Mo	6-0	45-	ペング	H	Ħ	Ħ	/22~/23
69	3	Mo	4-0	45-(CH ₂) ₄ -	H	H	H	151~152
70	3	Me	6-0	н	H	34-(CH	₂) ₅ –	H	1225~1235
21	3	Me .	,6-0	Ħ	H	3—Me t	H	H	69.5~705
7.2	3	Мe	6-0	2-Me	4-Ma	H	H	H	C = (/,5H_D)2/88
73	3	Me	6-0	H	H	#OH	Н	Ħ	167~169
24	3	Me	6-0	H	H	4-Ac0	H	H	161~162
75	. 3	Мe	6-0	H	H	4-i-P	r H	Н	89~91
76	3		6-0	H	Ħ	4-Pr	H	H.	81.5~825
77	3		6-0	H	H	4 −ι−B	u E	H	112~113
78	3		6-0		н	4-a-B	u I	H	47~7/
79	3	. Me	6-0	H	н	4∕−B u	1	1 B	Ca田(1)/40~/42
80	3	Me	6-0	H	H	4-i-B	a 1	H F	C. //4~//9(d)

E A



# 4 # 4	, ×	×	フェノキシ語の位置	۲,	, 7	とする。するできる。	(0,)
1		*	7	Ħ	×	6	76-77
2	e :	1 2	1 4	E	Ħ	¥	129~130
7	:	1 :	, ,	×	×	*	005~861
£ 90	Ę	4	• •		=	*	21/7/2
3	LHN03-2	Ŧ.	71	4	: 1	. ;	18/2000
2.0	æ	Ħ	ťη	×	#	*	151-051
9.8	Ħ	×	*	벞	Ħ	*	181-081
2	34-(CH3)4-	E2),=	7	#	Ħ	*	166~167
9	フィン・カモ	7.	7	Ħ	×	*	145~147
	7	**	7	Ħ	Ħ	*	1555~156
	***	75	ч	æ	mi	*	143~143
	, N	×	71	Ħ	Ħ	*	123~12#
, ,			ч	Ħ	Ħ	*	C. (H,0)273-275
7	_) =	п	#	Ħ	*	137~138
,		×	*	Ħ	Ħ	3	152-153
*		:	. •	Ħ	Ħ	*	132~134
56	*	4	t	•	Þ	*	11/~/17
96	į	Ħ	4	=	4		
97	m	Ħ	4	į	Ħ	*	801~/.01 ·
	-	×	7	3-Mei	Ħ	*	Cr (40E30)/5&d
2		1	ч	. #	×	*	136~138
		Ħ	4	į	Ħ	*	180~181
00/		=	1 11	10	Ħ	*	66~86
101		; <u>1</u> =		70	描	*	9#1~5#1
107		1			į	3	127~128

特制的55-162772(6)

実施例 / 0 ギー / 0 2

突起例!と同様にして下記の化合物を得る。

ユー(ムー (ユーピ リジルオキシ) ーユーナフ

チルンプロピオン数・サノタク~198℃。

ユー(サー(ノーフエニルー / ユミザーテトラ ゾリルオキシ)フエニル) プロピオン酸 . 平/65

ユー(4ー(・ユーピリミジルオキシ) フェニル)プロピオン酸、甲/ ク4~/ クまで。

ユー(4ー(1ーノテルーユーペンズイミダゾ イルオキシ)フエニル)プロピオン酸,甲184 ~18よ℃。

> 特許出願人 塩野機製薬株式会社 作 班 人 井東士 岩蕨 光繁

第1頁の続き

動Int. Cl.3 識別記号 庁内整理番号 #A 61 K 31/415 A B G 31/44 A B E 31/455 A A H 31/47 A B G

0分 明 者 岡田哲夫

堺市三条通2の5